# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-040938

(43)Date of publication of application: 15.02.1994

(51)Int.CI.

A61K 37/24 A61K 31/725

(21)Application number: 04-213438

(71)Applicant: NAKAMURA TOSHIICHI

SUGIYAMA YUICHI

SUMITOMO PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

17.07.1992

(72)Inventor: NAKAMURA TOSHIICHI

SUGIYAMA YUICHI

HANANO MANABU

# (54) HGF-CONTAINING PHARMACEUTICAL PREPARATION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a medicinal pharmaceutical preparation capable of carrying out prolongation of acting time of HGF(hepatocyte growth factor).

CONSTITUTION: The pharmaceutical preparation contains HGF and heparin. Since the HGF-containing pharmaceutical preparation which is effective and long acting at low dosage can reduce administration frequency and amount, relief from patient's pain and reduction of medical expenses can be carried out.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

09.07.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

rejection] [Kind of final disposal of application other than

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

11 特許田願公開番号

# 特開平6-40938

48 山開日 平成4年 1994 1915日

Fi intidii

識別記号 - 作内整理番号 - F.I.

技術表示簡單

ACH: 37-14

ACS

8814-40

5: -0:

8314-40

審査請求 未請求 請求項の数4 (全8頁)

(21)出願番号 特願平4-213438

(22)出願日 平成4年(1992-7月17日

特許法第30条第1項適用申請有り 平成4年3月5日 日本薬学会第112年会組織委員会発行の「日本薬学会第1 12年会講演要旨集。に発表

てい出願人 59:115073

中村 厳一

大阪府高槻市高見台10-27

(71)出願人 590173607

杉山 雄一

東京都武蔵野市西久保3丁目4番10号

(71) 出願人 000183370

住友製薬株式会社

大阪府大阪市中央区道修町2丁目2番8号

(72)発明者 中村 敏一

福岡市東区みどりケ丘3丁目11番6号

(74)代理人 弁理士 廣瀬 孝美

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】HGF含有製剤

#### (57) 【要約】

【目的】 HGF (胚細胞増殖因子) の作用時間の持続 性を図ることができる医薬製剤を提供することを目的と

【構成】 本発明の医薬製剤は、HGFとヘバリンとを **含有することからなる。本発明によれば、低用量で有効** な持続性のあるHGF含有医薬品が得られ、投与回数及 び投与量を低減できるので、患者の苦痛の緩和、医療費 の低減などを図ることができる。

## 【特許請求の範囲】

旧のちとれて かを含有すること 【請求項:】 を特面とする医薬製剤。

【請述項目】 - HうFさいヒトスは動物の組織ス は血液成分由来である請求項1記載の医薬製剤。

- Horai、遺伝子組換により製造 【請才達:】 したものである請求項1記載の医薬製剤。

「使用時にHGFとイイにリンとを混 治して調製される請求項1から4の1.4ずれかに記載の医 薬製剤。

## 【発助ご詳細な説明】

## [((0)]

【産業上の利用分野】本発明は、HSF lifepatocyto (it ewin Factor、肝細胞増殖因子)を含有する医薬製剤に関 し、より詳細には日GFの作用時間の持続性を図ること のできる医薬製剤に関するものである。

#### 100021

【従来の技術】HGFは、中村らにより発見された、成 熱肝細胞に対して最も強力な増殖促進活性を持つ生理活 性ヘプチドであり(例えば、Biochem. Brophys. Res. C. 20 どから抽出、精製して得ることができる。また、HGF ommun 122, 1450, 1984, FEBS Letter, 22, 311, 198 「など参照」、近年生物工学的手法により量産が可能に なった「例えば、Nature、342、440、1989、Proc. Nat 1. Acad. Sci. USA, 87, 3200, 1990, Blochem. Biophy 3. Rev. Commun., 172, 321, 1990など参照)。本因子 は、肝炎や肝硬変のみならず、腎炎や癌などに対する出 療・予防薬として、また制癌剤の副作用抑制剤や創傷治 糖剤などへの適用が期待されている。

## 1000031

は囲薬品としての利用が期待されている物質であるが、 本因子を単独で投与しても半減期数分で血中から消失す ることが、本因子を医薬品として開発していく上での大 きな障害となっていた。因に、本因子の血中よりのクリ アランスに関わる主要臓器は肝臓であることも既に知ら れている。本因子は高分子ヘブチドであり、例えば、注 財剤として患者に投与されることになるが、半減期の短 口薬剤はそのままでは頻回投与が持続投与を余儀なくさ れる。従って、患者は治療に当たって、持続性の長い薬 た、血中からのクリアランスが速ければ大量の薬剤投与 が必要となり、医療費の高騰を招来するとともに大量に 本因子を生産することが必要になる。一般的な製剤技術 てこの点を定服しようとする試みもあるが、本因子の特 性に対応して設計されたものではなく、十分な効果は得 うわていない。 ・食物は上記の課題を解決すべてなるむ 、本元門の自門は、日日子では物品性を維持さ せたままで、血中も心ででもできょうを使べるせ、本因。 子の作用技術時間を延長させることのできる製剤を提供。 することにある。

## 【○(○4】

【課題を解決するための手段】出記の課題を解決するた よ、本発明者とは日、日の作用時間を持続させることを **鋭意検討したところ、日母日の持つイバーン親和性の特** 性を考慮してHGPとハヤルシとを併用すること、即ち H3日とハイニンの複数体を形成させることにより、血 中よりの独特的のグリアランスを低でさせ得ることを見 出した。また、当試複合体の形成がHSPの持つ生物活 性の発現に支障を与えないことも確認した。本発明はか 10 かる知見に基づいてなされたものである。即ち、本発明 の医薬製剤は、HGFとヘバリンを含有することからな Ξ.

【1) 0 0 5 】上記の構成からなる本発明の有効成分であ るHGFは、医薬として使用できる程度に精製されたも のであれば、種々の方法で調製されたものを用いること ができる。HGFの調製で法としては、各種の方法が知 られており、例えば、ラット、ウン、ウマ、ヒツジなど の哺乳動物の肝臓、脾臓、肺臓、骨髄、脳、腎臓、胎盤 等の臓器、血小板、白血球等の血液細胞や血漿、血清な を産生する初代培養細胞や株化細胞を培養し、培養物 (培養上清、培養細胞など) から分離精製してHGFを 得ることもできる。あるいは遺伝子工学的手法により日 GFをコードする遺伝子を適切なパクターに組込み、こ れを適当な宿主に挿入して刑質転換し、この刑質転換体 の培養物から目的とする組換えHSFを得ることができ る 例えば、Nature 342、440、1989など参照)。上記の 宿主細胞は特に限定されず、従来から遺伝子工学的手法 で用いられている各種の宿田細胞、例えば大腸菌、枯草 【発明が解決しようとする課題】上述にように、HGF 30 菌、酵母 糸状菌、植物又は動物細胞などを用いること ができる。

【0006】より具体的には、HSFを生体組織から抽 出精製する方法としては、例えば、ラットに四塩化炭素 を腹腔内投与し、肝炎状態にしたラットの肝臓を摘出し て粉砕し、S-セファロース、ベバリンセファロースな どのゲルカラムクロマトグラフィー、HPLで等の通常 の蛋白質精製法にて精製することができる。また、遺伝 子組換え法を用い、ヒトHGFのTミ/酸配列をコード する遺伝子を、ウシスピローマウィルスDNAなどのベ 剤に比ってより大きな苦痛を強いられることになる。ま 40 クターに組み込んだ発現。フターによって動物細胞、例 えば、チャイニーガパムフター卵巣(C月の)細胞、マ ウァミ127細胞、サルミの8細胞などを形質転換し、 その培養上清より得ることができる。

> 【りりり1】かくして得られたHSFは、そのアミノ酸 配列の一部が欠失又は他ハフミ(酸により置換されてい た。」例のでは「酢配め」、塩類を含むていた。 しゃ タ版語 スポー大学に主義はビストング 17歳が経済。 てったり、まるいは糖鎖が同様に欠失以は道接されてい でもよいいとは、変打は下沢敷物としては、使えば、特開 31、平ら一くとしても1号公報、国際公開W (9)に、1)にも

おり毎公報などに記載の物質が挙げられ、これらも本発 明に適用でき、本発明に範囲に含まれる。

は、医薬として使用できる程度に精製されたものであれ ばいずれらものも用いることができ、その由来に例え は、付き、であなどがも特に限定されない。また、使用 されるべい リング 分子量も特に限定されず、高分子量へ ハコン、低分子量へバリン及びそれらの混合物の心ずれ も使用することができる。HGFに対するベバリンの使 を0.01~50mg程度とされる。4/1/2.0使用量が0.01 加は未満では十分なHSFグリアランス低下効果を発現 てきないことがあり、また50mcを超えても問題はない。 がそれまでの量で対果を発揮できるので、その量を超え て加える必要性は少ない。

【0.0005】本発明の目的は、予め調製されたH3F及 ひへへり」を含有する製剤を投与するが、又はHSFと ベバリンを含む製剤を用時に調製して投与することによ り達成される。適用症状としては、肝炎、肝硬変、腎 炎、癌などの治療・予防、制癌剤の副作用抑制、創傷治 20 【0014】実施例2 癒の促進だどが挙げられる。

【0010】本発明の製剤は種々の製剤形態(例えば、 液剤、問題剤 カフセル剤など)をとりするが、一般的 には有物成分であるHGF及びへ、ハリンのみ又はそれら と慣用の担体と共に注射剤とされるが、又は慣用の担体 と共に外用薬とされる。当該注射剤は常法により調製す ることができ、例えば、HGF及びベバリンを適切な溶 剤(例えば、滅菌水、緩衝液、生理食塩水等。に溶解し た後、コンリター等で濾過して臧菌し、次いで無菌的な 剤中のHOF含量としては、通常C(0002~0.1(N/\%)程 度、好ましては0.0()~0.1(M/V%)程度に調整され、ベバ リン含量はHSF含量に応じて適宜調整される。また、 外用薬としては、例えば、軟膏状、ゲル料、液状などの 剤形に製剤化され、製剤中のHGF含量は、外用薬の適 用疾患、適用部位などに応じて適宜調整することができ る。製剤化に際して、好ましくは安定化剤が添加され、 安定化剤としては、例えば、アルブミン、グロブリン、 セラチン、マンニトール、グルコーフ、デヰストラン、 の製剤は製剤化に必要な添加物、例えば、賦形剤、溶解 補助剤、酸化防止剤、無痛化剤、等張化剤等を含んでは てもより。初状製剤とした場合は連結保存、尺は連結乾 燥等により水分を除去して保存するのが望ましい。凍結 乾燥製剤は、用時に注射用蒸留水などを加え、再溶解し 古使用される

【100001】本発明の製剤は、試製剤の形配に応じた適 自な投与網路により投与され得る。例えば、注射剤の形 態にして静脈、動脈、皮下、筋肉内等に投わすることが てきる。その物が量は、患者の症状、年齢、体重なとに、だ。

より適宜調整されるだ、通常日のFとしての日曜~100m aであり、これを1日1回なっし数回にせけて投与する こが確当てある。

#### [0.01.2]

【実施例】以下、実施例及び試験例に基づいて本発明を 詳細に説明するが、本発明はこれでの例に限定されるも のではない。なお、以下に述べる実施例では中村らの総 説(何えば、(titical Reviews if Uncogenesii, 3, 27 -54、1991、代謝 27、599-606、1991など参照にに述べ 用割合としては、HGF1gmolに対して、ヘバリン「10」られているタイプ1のHGFを使用したが、既にタイプ 2及びタイプ3のHGFもタイフ1のHGFと同等の活 性を有することが知られており、タイプと及びタイプ3 並びに各ケイアの誘導体を用いても同様の効果が得られ ることは明らかである。

#### 【0013】実施例1

生理食塩水100ml中にHGF1mg、ヘコリン4g、マン エトール!a 及びボリソルベート80 10mgを含む溶液を 無菌的に調製し、パイアル瓶に1回ずつ無菌的に分注 し、常法に準して凍結乾燥し、凍結乾燥製剤を得た。

0.35M NaClub 00%ポリフルペート80を含むpET.4の 0.02Mリン酸緩衝被100mlに、HGF1mg、ヘハリン4g 及びヒト血清アルブミン100mgを添加した水溶液を無菌 的に調製し、バイアル瓶に1回ずつ無菌的に分注し、常 法に準じて凍結乾燥し、凍結乾燥製剤を得た。

【0013】以下、試験例に基づいて、本発明を説明す る。なお、試験に用いたヘバリンは以下のとおりであ 3.

高分子量へバリン・シグマ製、製品番号 H 7005 [ナト 容器に充填することにより調製することができる。注射:30 リウム塩、グレード 11. ブタ腸粘膜由来、分子量:2.5 ○ 0 0 0 − 3 5 0 0 0 (レーザー光散法) 、18000− 23000(生)/濾過法)。

> 低分子量へパリンミシグマ社製、製品番号 E 5640 (土 トリウム塩、丁ダ腸粘膜由来、分子量:4000-60 () (:)

## 【1.016】試験例1

ラート肝臓にHGFーベバラン複合体を灌流したときの 流出液中に出現した放射活性の割合及び肝抽出率

1 て標識したトレーサー濃度 (0.8pM)の目G エチレングリコールなどが挙げられる。さらに、本発明 40 Fのみ、及びこの標品とそれぞれり、1mg/ml、1 mg/ml、3mg/mlの高分子量にバリンをそれぞ れ混合した後、室温でも0分インキュニートして作成し た各複台体をデットに一回通過で灌流させた(灌流速 度、12m1// 分)。灌流湖は20%。 V/VL の年赤 血球、2%(W/V)の半血精でルフミン BSA)。 それMでクローでも含む体性緩衝的できょうとMCMで 4 Fr.M. Elli In MEEL m.M. M. & S. . .  $-2.02 \, \mathrm{mM} - 2.3 \, \mathrm{GeV} \, \mathrm{Lo} \, 2.0 \, \mathrm{mM}$ MBS(1月7)4~」 を思いた 流き液サミド りつ

|八酢酸ツTCA||一枕殿性の放射活性に対する肝静脈中

のTCA=沈殿性の放射活性の割合の時間推移(図1五 例 及びその肝抽出等。図1右側 を測定した。なれ、 丹推出率は、乙葉状態とです。 流入初中放射能一計静脈 一流入湖中放射能により計算した。図りに (III F/) B+前: 分されるように、1 mg - m.1の止びべいのうと組合し たとき、肝抽出率が顕著に低下した。また、HGEの皿 中からのグリアランでに関わる主要臓器が肝臓であるこ 上を併せ考えると、 n. マトマー条件でも、ベスルン によりHGPの血中がらのケルアランスも顕著に低下す。 ることが対唆された。

#### 【()()17】試驗例2

中TCA沈殿性放射活性の時間推移。

『『1で標識したトレーサー濃度(500pM)のHG。 Fのみ、及びこの標品とそれぞれ20mg/ml、40 mg imes m1、8.0 mg imes m1の高分子量へ いしょしある コは80mg/mlの低分子量へバリンをそれぞれ混合 した後、窓温で50分インキュペートして作成した各複 合体を、ラットに大腿静脈より約0.25m(静注し た。次いで、大腿動脈より採血を行い、血漿中TCA- 20-M、ヘバリンで0-4meextstyle m1 2なるように加えた。 沈殿性放射濃度の推移を測定した。なお、この条件下で は、HGFの投与量は、0. 13pmol/ラット、へ パリンの投与量は、高分子量ペパリンでそれぞれ、5m g/ラット、10mg/ラット、20mg/ラット、及 び低分子量へバリンで、20mg/ラットに相当する。 得られた結果を図2に示す。なお、結果として得られた 血漿中濃度を投与量で規格化して示した。図2に示され るように、高分子量ベバリンではる面裏/ラット以上、 低分子へパリンでは20mg/ラットで著明な血中から のHGEグリアランスの低下がみられた。

#### 【0018】試験例3

HGFによる初代培養肝細胞のDNA台成促進(HGF との接触時間の影響)

コラゲナーゼ灌流法により調製したラット遊離肝細胞 (2. 5×10 細胞/m1) を、培養用ディッシュに 1 cm 当りの細胞数が7×10 個になるように入れ、 Mil. ams | medium E培地(1ヵMインスリ)、1ヵMデ キサメサブン、5%(V/V)子ウシ血清、30mg/ 1カナマイシュ モ (サルフェートを含む) 中で24時 間培養した。途中、培養開始自時間後に同じ培地の新鮮。40、後に高分子量へべりンを種々の投与量(0、10、2 なものに交換した。培養開始24時間後に、培地を約11 Jams' medium E培地 (1 n Mインスリン、1 n Mデキサ スサゾン、5 $\Gamma/m$ :アフロチニン、 $\S$   $0 \, \mathrm{mg}$   $\Sigma$   $1 \, \mathrm{ath}$ マイシン。モノサルフェートを含むりに交換するととも に、HSFトロー250 f.M. を種もの時間 (n. 5 -と、時間、インキューディンと後に逆胞を洗浄し、音楽 異用メディアムを加て、会計しと時間になるまでインギ ュベートを続けた。ドレキュベー、ヨレニ返中なり時間 後に、「コスティンとだデオキシウージン 採取農 

- 最終濃度、4×り1M - と共に加えた。28時間後 -1 = デオキシウトジン添加も時間後した。 1 = デ オキング アンス取り込み量を測定することによりDN 八台式を評価した。その農果を図りた足した。なれ、結 果は、90kMのHSPを28時間接触させたときに得 された最大活性を100として表した。図さから明らか なように、HOFと標的細胞である肝細胞との接触時間 が長いほどいか氏台成が増大していた。このことは、H GFを皿中により長時間にわたって存在させた方が、そ 10 の有効性の増強につながることを示している。

# 【() 0.1 9】試驗例4

HGFーベバリン複合体による初代培養肝細胞のDNA 台成

HGF1nMRは12.5nMと、ヘバリン(濃度、0 - 1 ( 0 mg (m.1) を室温できり分間プレインキュベ ートして、複合体を形成させた。この混合溶液20以上 を、試験例もに近した培地も00g1中の培養肝細胞に 加え、28時間インキュペートした。従って、培地中で の最終濃度としては、HGFで約40pM及び500p 途中、HGFーヘバリン混合被添加22時間後に、試験 例3と同様に $^{12}$  I - デオキシウリジンを添加し、DNA合成能を測定した。その結果を図4に示す。なお、図 4においては、イバリン非存在下のDNA合成能を10 ()とし、それに対する割合(%)で表示した。図4から 明らかなように、高濃度のヘバリンとの複合体でも十分 に高い生物活性がされていた。因に、試験例2で示され た月GFの血中グリアランス低下に十分な10mg/ラ ットというハベリンの量は、循環血漿の容積(約10m 30 1/ラット) を考慮すると、ほぼ1 m.g/m1に相当す

#### 【0020】試験例5

- I-HGF静注後にヘパリンを静注したときの血漿 中TCA沈殿性放射活性の時間推移。

正常ラット及び四塩化炭素処理ラットにオリーブ油で1 U倍に希釈した四塩化炭素を、ラット腹腔に1m1/1 (1) 自体重投与し、2.4時間後のラットを用いた》に、 Iー標識したトレーサー量(0 13 pmol/ラ ット)のHGFを大腿静脈より静注した後11~16 オ 5. 5(mg/ラット)で静主したときの血漿中のTC 点一沈殿性放射活性の時間推移を測定した。なお、採血 は次腿動脈より行った。図5に、正常ラットに「1-H3Fを静注後、16分してヘバリンを静注したときの 血漿中のTCA沈殿性放射活性の時間推移を示す。ま み、厚いは、ボガキンド、豆、ドラギリ、原動作物化粧 |李徳雅台 /日に | 1 | 日 | 日 を翻げ後、1191です。 けいし とりからい デッターを静止したときの血漿中の

ででの沈駿性放射活性の時間推移を示す。 図を及びりに

血漿中嚢度が一適的に出昇することが明らかである。この理由としては、イベーンにより日(Fの血中)。アデリアが低下すること、及び各組織表面に結合している。

1 一日 3.5 でパパリンにより除出され循環血中の移行することで両原因が考えられる。ここで、重要なことは、四塩化炭素処理をして肝炎剤起デートでも止常デットと同様なペパッシの効果がみられている点である。 【(021】

【発明の効果】以上説明したように、HGFをハバリンと混合して複合体を形成させることにより、さらに通常用いられる各種の賦制剤や安定化剤を添加することで、低用量で有効な持続性のあるHGF合有医薬品を得ることができる。従って、本発明によれば、投与回数及び投与量を低減できるので、患者の苦痛の緩和、医療費の低減などを図ることができる。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】ラット肝臓にHGFーへいリン複合体を灌流したときの流出液中に出現した放射活性の割合(左側)及

ひ肝抽出率(右側・を示す図である。

【図1】 コー目のチーイン が複合体を静止したとうの血漿中でのA沈殿性教制活性の時間推移を分す図である。

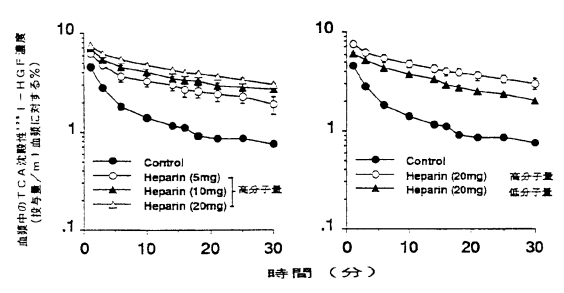
【図3】日3日による初代培養肝細胞のDNA合成促進 における日3日との接触時間の影響を示す区である。

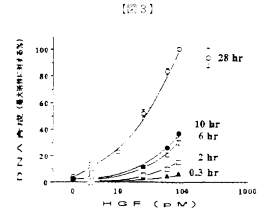
【図4】日のF=へつのの複合体による初代培養肝細胞の DNA合成を示す図である。在側の図は日のF濃度4の;Mの場合を、右側の図は日のF濃度500;Mの場合を示す。

【図5】正常ラットに 1-日口Fを静注後、16分 してヘバリンを静注したときの血漿中のTCA沈殿性放 射活性の時間推移を示す図である。

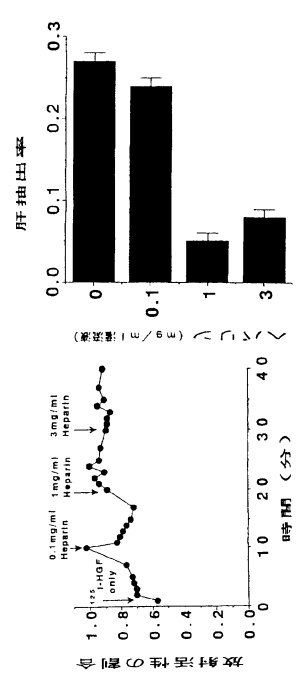
【図 6 】正常ラット(コントロール)及び四塩化炭素処理ラットに (1) - HGFを静注後、1.1分してベバリン(2.5 mg//ラット)を静注したときの血漿中のTCA状験性放射活性の時間推移を示す図である。

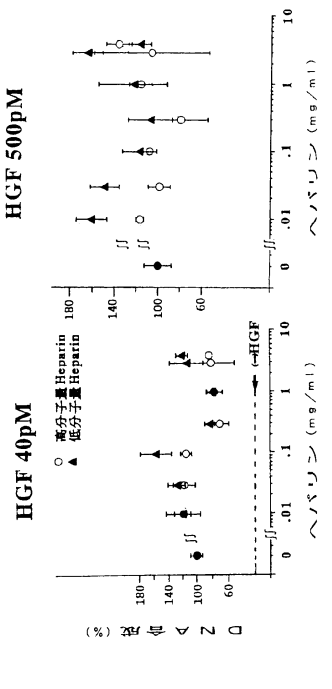
【図2】

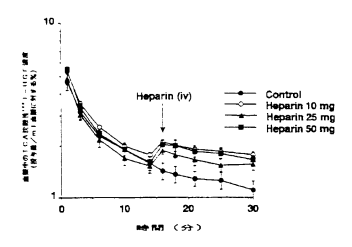




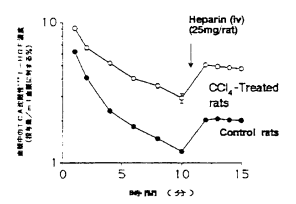








[图6]



フロントベージの続き

(72)発明者 杉山 雄一

東京都武蔵野市西久保3丁目4番10号

(72)発明者 花野 学

船橋市松ケ丘1丁目24番3号